DERWENT-ACC-NO: 1993-306187

DERWENT-WEEK: 199339

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Magnetic recording medium with good over-writing

ability etc. - has

upper magnetic layer no more than 0.5 micron thick plate

contg. hexagonal

planar particle magnetic powder with lower layer of highly permeable material

PATENT-ASSIGNEE: KONICA CORP[KONS]

PRIORITY-DATA: 1992JP-0019190 (February 4, 1992)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE

PAGES MAIN-IPC

JP 05217145 A August 27, 1993 N/A

010 G11B 005/70

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DESCRIPTOR APPL-NO

APPL-DATE

JP05217145A N/A 1992JP-0019190

February 4, 1992

INT-CL (IPC): G11B005/70

ABSTRACTED-PUB-NO: JP05217145A

BASIC-ABSTRACT: The medium has (1) an upper magnetic layer

of 0.5 micron or

less thick comprising hexagonal system platal magnetic

powder and (2) lower

magnetic layer comprising high permeability material.

ADVANTAGE - Electromagnetic property in high frequency range, overwriting

property and weather resistance are good.

In an example, lower magnetic layer comprising 100 pts.wt.

Fe-Si-Al Sendust

alloy powder (40 A/m Hc, 200 H/m ui, 0.1 um dia.), 1 pt.wt.

vinyl chloride

resin, 4 pts.wt. metal-sulphonate salt contg. polyurethane

08/27/2002, EAST Version: 1.03.0007

resin, 50 pts.wt. MEK, 50 pts.wt. toluene, 50 pts.wt. cyclohexanone was coated in a thickness of 2.6 um on PET film. An upper magnetic layer comprising 100 pts.wt. Co-Ti substituted Ba-ferrite magnetic powder (40 m2/g BET, 1200 Oe Hc, 3.5 average plate ratio, 65 emu/g sat. magnetisation), 5 pts.wt. vinylchloride resin, 5 pts.wt. metal-sulphonate salt contg. polyurethane resin, 5 pts.wt. Cr203, solvent and 5 pts.wt. polyisocyanate, etc., was coated on the lower layer using The coated film was calendered and a wet-on-wet method. slit into magnetic tape. CHOSEN-DRAWING: Dwg.2/2 TITLE-TERMS: MAGNETIC RECORD MEDIUM WRITING ABILITY UPPER MAGNETIC LAYER NO MORE MICRON THICK PLATE CONTAIN HEXAGON PLANE PARTICLE MAGNETIC POWDER LOWER LAYER HIGH PERMEABLE MATERIAL DERWENT-CLASS: A85 G02 L03 T03 V02 CPI-CODES: A12-E08A; A12-E08A1; G02-A05B; L03-B05D1; EPI-CODES: T03-A01A6; T03-A01C3; V02-B01; ENHANCED-POLYMER-INDEXING: Polymer Index [1.1] 017 ; R00338 G0544 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D69 D82 Cl 7A; H0000 ; H0011*R ; P1796 P1809 Polymer Index [1.2] 017 ; D61*R F62 Gm ; P1592*R F77 Polymer Index [1.3] 017 ; Q9999 Q6791 ; Q9999 Q8877*R Q8855 ; K9574 K9483 ; K9676*R ; Q9999 Q8899*R Q8877 Q8855 ; B9999 B4728 B4568 ; ND01 Polymer Index [2.1] 017 ; P0884 P0839 H0293 F41 ; S9999 S1285*R Polymer Index [2.2] 017 ; Q9999 Q8877*R Q8855 ; K9574 K9483 ; K9676*R ;

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-217145

(43)公開日 平成5年(1993)8月27日

(51)Int.Cl.⁵

庁内整理番号 識別記号

FΙ

技術表示箇所

G11B 5/70

7215-5D

審査請求 未請求 請求項の数7(全 10 頁)

| (21)出願番号 | 特顯平4-19190 | (71)出願人 | 000001270 |
|----------|----------------|---------|----------------------------------|
| | | | コニカ株式会社 東京都新宿区西新宿 1 丁目26番 2 号 |
| (22)出願日 | 平成4年(1992)2月4日 | | |
| | | (72)発明者 | 小山 ▲昇▼ |
| | | | 東京都日野市さくら町1番地コニカ株式会 |
| | | | 社内 |
| | | (72)発明者 | 竹田 克之 |
| | | | 東京都日野市さくら町1番地コニカ株式会 |
| | | | 社内 |
| | | (72)発明者 | 清水 雄二 |
| | | | 東京都日野市さくら町1番地コニカ株式会 |
| | | | 社内 |
| | | (74)代理人 | 弁理士 福村 直樹 |
| | | | 最終頁に続く |

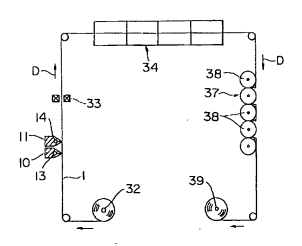
(54)【発明の名称】 磁気記録媒体

(57)【要約】

【目的】 この発明の目的は、高域特性に優れ、信号の 重ね書き (オーバライト) 特性の良好な、耐候性にも優 れた磁気記録媒体を提供することである。

【構成】 この発明の磁気記録媒体は、最上層が、六方 晶板状粉を含有すると共にその層厚がO.5μm以下で あり、最上層に隣接する層が高透磁率材料を含有する層 からなることを特徴とする。

【効果】 この発明によると、高域特性に優れ、信号の 重ね書き (オーバライト) 特性の良好な、耐候性にも優 れた磁気記録媒体を提供することができる。



08/27/2002, EAST Version: 1.03.0007

【特許請求の範囲】

【請求項1】 非磁性支持体上に複数の層を有する磁気 記録媒体において、最上層の磁性層が主成分として六方 晶の板状磁性粉を含有すると共にその層厚が0.8 μm 以下であり、最上層以外の少なくとも一層に高透磁率材 料を含有することを特徴とする磁気記録媒体。

【請求項2】 前記高透磁率材料の保磁力Hcが0<Hc≤1.0×10⁴ [A/m]である前記請求項1に記載の磁気記録媒体。

【請求項3】 前記高透磁率材料が金属軟質磁性材料で 10 ある前記請求項1 に記載の磁気記録媒体。

【請求項4】 前記高透磁率材料が酸化物軟質磁性材料である前記請求項1に記載の磁気記録媒体。

【請求項5】 前記高透磁率材料を含有する層が最上層の磁性層に隣接してなる前記請求項1に記載の磁気記録 媒体。

【請求項6】 前記最上層の層厚が0.5μm以下である前記請求項1に記載の磁気記録媒体。

【請求項7】 前記下層が湿潤状態にあるときに最上層が設けられてなる前記請求項1に記載の磁気記録媒体。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】この発明は磁気記録媒体に関し、 さらに詳しくは、高域特性に優れ、信号の重ね書き特性 の良好な、しかも耐候性(耐腐食性)にも良好な磁気録 媒体に関する。

[0002]

【従来の技術と発明が解決しようとする課題】従来の磁気記録媒体は、強磁性体粉を含有する磁性を含有する磁性層を、非磁性支持体上に形成しているが、板状の六方晶フェライト系の強磁性粉末を用いた磁気記録媒体では短波長の高周波側の出力が高くなると言われている(特開昭57-195329号、特開昭60-223018号公報参照)。また、下層に針状強磁性粉末を含む磁性層を有し、上層に六方晶系強磁性粉を含有する磁気記録媒体(特開平63-128324号公報等)もある。更に、下層に非磁性粉末を含む層を設け、上層に強磁性粉末を含んだ磁気記録媒体の提案もある(特開昭63-187418号公報参照)。

【0003】しかしながら、単に六方晶フェライト系の 40 磁気記録媒体では、高域、特に高密度記録(デジタル記録)においては、まだ十分な特性の向上は困難であり、また下層に非磁性層を設けた場合でも高域での特性向上は見込まれていない。

【0004】一方、下層に磁性層を設けると、下層の残留磁化により再生時に、再生信号の波形の歪みが起こる(波形間干渉)。その結果、出力ピーク値の低下とピーク位置のずれが生じ、エラーレート等の増加が発生する。

【0005】また更に、下層に残留磁化が存在すると再 50 スダイアセテート等のセルロース誘導体、ポリアミド、

2

記録する信号が記録されにくくなる、所謂オーバーライト特性の劣化が発生する。

【0006】高密度記録 (デジタル記録) 用に蒸着テープ等が有望とされているが、耐腐食性等における特性が悪いので実用には問題を生じる可能性がある。

【0007】この発明の目的は、高域特性に優れ、しかも信号の重ね書き(オーバーライト)特性の良好な、耐候性(耐腐食性)も良好な磁気記録媒体を提供することにある。

[0008]

【前記課題を解決するための手段】前記課題を解決するためにこの発明者らが研究したところ、垂直方向に磁化容易軸を有する板状六方晶フェライトを最上層に設けると共に、下層として高透磁率材料を含有した層を設けることにより、磁束が隣接する逆向きの磁化との間に磁路を作り、馬蹄形のループを形成することにより、それぞれの磁化が安定に存在し、出力の向上することを見いだし、又、信号の重ね書きにおいても下層の高透磁率材料を含有した層は何ら悪影響を及ぼさないことを見いだし、さらには、板状六方晶フェライト粉は耐腐食性に優れているので信頼性の高い磁気記録媒体を得ることがで

きることを見いだして、この発明に到達した。 【0009】すなわち、前記目的を達成するための請求 項1に記載の発明は、非磁性支持体上に複数の層を有す る磁気記録媒体において、最上層の磁性層が主成分とし て六方晶の板状磁性粉を含有すると共にその層厚が0. 8μm以下であり、最上層以外の少なくとも一層に高透 磁率材料を含有することを特徴とする磁気記録媒体であ り、請求項2に記載の発明は、前記高透磁率材料の保磁 力Hcが0<Hc≦1.0×10⁴「A/m]である前 記請求項1に記載の磁気記録媒体であり、請求項3に記 載の発明は、前記高透磁率材料が金属軟質磁性材料であ る前記請求項1に記載の磁気記録媒体であり、請求項4 に記載の発明は、前記高透磁率材料が酸化物軟質磁性材 料である前記請求項1に記載の磁気記録媒体であり、請 求項5に記載の発明は、前記高透磁率材料を含有する層 が最上層の磁性層に隣接してなる前記請求項1に記載の 磁気記録媒体であり、請求項6に記載の発明は、前記最 上層の層厚が O. 5 μ m以下である前記請求項 1 に記載 の磁気記録媒体であり、請求項7に記載の発明は、前記 下層が湿潤状態にあるときに最上層が設けられてなる前 記請求項1に記載の磁気記録媒体である。

【0010】以下にこの発明の磁気記録媒体について詳述する。

-非磁性支持体-

前記非磁性支持体を形成する材料としては、たとえばポリエチレンテレフタレート、ポリエチレン-2,6-ナフタレート等のポリエステル類、ポリプロピレン等のポリオレフィン類、セルローストリアセテート、セルロースダイアセテート等のセルロース誘導体、ポリアミド

ポリカーボネート等のプラスチックなどを挙げることが できる。前記非磁性支持体の形態は特に制限はなく、主 にテープ状、フィルム状、シート状、カード状、ディス ク状、ドラム状などがある。

【0011】非磁性支持体の厚みには特に制約はない が、たとえばフィルム状やシート状の場合は通常3~1 **ΟΟμm、好ましくは5~5Ομmであり、ディスクや** カード状の場合は30μm~10mm程度、ドラム状の 場合はレコーダー等に応じて適宜に選択される。なお、 この非磁性支持体は単層構造のものであっても多層構造 のものであってもよい。また、この非磁性支持体は、た とえばコロナ放電処理等の表面処理を施されたものであ ってもよい。なお、非磁性支持体上の上記磁性層が設け られていない面(裏面)には、磁気記録媒体の走行性の . 向上、帯電防止および転写防止などを目的として、バッ クコート層を設けるのが好ましく、また磁性層と非磁性 支持体との間には、下引き層を設けることもできる。

最上層の磁性層は、磁性粉としての六方晶板状粉末と後 述するバインダーと後述するその他の成分とを含有す る。好ましい六方晶板状粉末としては、Ba-フェライ ト粉の、Feの一部が少なくともCoおよびZnで置換 された平均粒径(六方晶系フェライトの板面の対角線の 高さ)400~900Å、板状比(六方晶系フェライト の板面の対角線の長さを板厚で除した値)2.0~1 0.0、保磁力(Hc)450~1500のBa-フェ ライトを挙げることができる。

【0012】-最上層の磁性層における磁性粉-

【0013】Ba-フェライト粉は、FeをCoで一部 置換することにより、保磁力が適正な値に制御されてお り、さらにZnで一部置換することにより、Co置換の 30 みでは得られない高い飽和磁化を実現し、高い再生出力 を有する電磁変換特性に優れた磁気記録媒体を得ること ができる。また、さらにFeの一部をNbで置換するこ とにより、より高い再生出力を有する電磁変換特性に優 れた磁気記録媒体を得ることができる。また、本発明に 用いられるBaーフェライトは、さらにFeの一部がT i、In、Mn、Cu、Ge、Sn等の遷移金属で置換 されていても差支えない。

【0014】なお、この発明に使用するBa-フェライ トは次の一般式で表わされる。

 $BaO \cdot n ((Fe_{1-n} M_{n})_{2} O_{3})$

[ただし、m>0.36(但し、Co+Zn=0.08 ~ 0.3 , $Co/Zn = 0.5 \sim 10$) rab, nd 5.4~11.0であり、好ましくは5.4~6.0で あり、Mは置換金属を表わし、平均個数が3となる2種 以上の元素の組合せになる磁性粒子が好ましい。] この発明において、Ba-フェライトの平均粒径、板状 比、保磁力が前記範囲内にあると好ましいとするその理 由は、次のようである。すなわち、平均粒径400 Å未 満の場合は、磁気記録媒体としたときの再生出力が不十 50 【0021】前記金属軟質磁性材料としては、Fe-S

分となり、逆に900Åを越えると、磁気記録媒体とし たときの表面平滑性が著しく悪化し、ノイズレベルが高 くなりすぎることがあり、また、板状比が2.0未満で は、磁気記録媒体としたときに高密度記録に適した垂直 配向率が得られず、逆に板状比が6.0を越えると磁気 記録媒体としたときの表面平滑性が著しく悪化し、ノイ ズレベルが高くなりすぎ、さらに、保磁力が350 0 e未満の場合には、記録信号の保持が困難になり、20 00 0eを越えると、ヘッド限界が飽和減少を起こし 記録が困難になることがあるからである。

【0015】この発明に用いられるバリウムフェライト 磁性粉は、磁気特性である飽和磁化量(os) が通常、 50emu/g以上であることが望ましい。この飽和磁 化量が50emu/g未満であると、電磁変換特性が劣 化することがあるからである。さらにこの発明において は、記録の高密度化に応じて、BET法による比表面積 が30m2 /g以上のBa-フェライト磁性粉を用いる ことが望ましい。

【0016】この発明に用いられる六方晶系の磁性粉を 製造する方法としては、たとえば目的とするBa-フェ ライトを形成するのに必要な各原素の酸化物、炭酸化物 を、たとえばホウ酸のようなガラス形成物質とともに溶 融し、得られた融液を急冷してガラスを形成し、ついで このガラスを所定温度で熱処理して目的とするBa-フ ェライトの結晶粉を析出させ、最後にガラス成分を熱処 理によって除去するという方法のガラス結晶化法の他、 共沈-焼成法、水熱合成法、フラックス法、アルコキシ ド法、プラズマジェット法等が適用可能である。

【0017】この発明においては、この六方晶板状粉の 最上層中の含有量は、通常50~99重量%であり、好 ましくは60~99重量%である。

【0018】-最上層に隣接する磁性層-

この発明においては、非磁性支持体の上に複数の層が形 成されており、最上層以外の少なくとも一層、好ましく は最上層に隣接する層には、高透磁率材料が含有されて いる。

【0019】この高透磁率材料としては、その保磁力H cが0<Hc≦1.0×10⁴ [A/m]、好ましくは 0<Hc≤5. 0×10³ [A/m]である。保磁力が 前記範囲内にあると、高透磁率材料として最上層の磁化 領域の安定化の効果が発揮される。保磁力が前記範囲を 超えると、磁性材料としての特性が発現することにより 所望の特性が得られなくなることがあるので好ましくな W.

【0020】この発明においては、高透磁率材料とし て、前記保磁力の範囲内にある材料を適宜に選択するの が好ましい。そのような高透磁率材料としては、例え ば、金属軟質磁性材料、酸化物軟質磁性材料等を挙げる ことができる。

i合金、Fe-Al合金(Alperm, Alfeno l, Alfer)、パーマロイ(Ni-Fe系二元合 金、およびこれにMo、Cu、Crなどを添加した多元 系合金)、センダスト (Fe-Si-AI[9.6<u>重量</u> %のSi、5.4%のAl、残りがFeである組 成])、Fe-Co合金等を挙げることができる。これ らの中でも好ましい金属軟質磁性材料としてはセンダス トが好ましい。なお、高透磁率材料としての金属軟質磁 性材料としては以上に例示したものに限定されず、その 他の金属軟質磁性材料を使用することができる。高透磁 10 0の範囲が好ましい。 率材料は、その一種を単独で使用することもできるし、 又その二種以上を併用することもできる。

【0022】前記酸化物軟質磁性材料としては、スピネ ル型フェライトであるMnFe₂ O₄ 、Fe₃ O₄ 、C oFe2 O4 、NiFe2 O4 、MgFe2 O4 、Li 0.5 Fe2.5 O4 や、Mn-Zn系フェライト、Ni-Zn系フェライト、Ni-Cu系フェライト、Cu-Z n系フェライト、Mg-Zn系フェライト、Li-ZN系フェライト等を挙げることができる。これらの中で も、Mn-Zn系フェライトおよびNi-Zn系フェラ イトが好ましい。なお、これらの酸化物軟質磁性材料は その一種を単独で使用することもできるが、その二種以 上を併用することもできる。

【0023】この高透磁率材料はボールミルやその他の 粉砕装置を用いて微細粉末にし、その粒径が1 m μ ~ 1,000 $m\mu$ 、特に $1m\mu\sim$ 500 $m\mu$ であるのが好 ましい。このような微細な粉末を得るために、金属軟質 磁性材料においては、溶融した合金を真空雰囲気下に噴 霧することにより得ることができる。又、酸化物軟質磁 性材料においては、ガラス結晶化法、共沈焼成法、水熱 30 合成法、フラックス法、アルコキシド法、プラズマジェ ット法等により微細粉末にすることができる。

【0024】この高透磁率材料を含有する層において は、高透磁率材料の含有量は、10~100重量%、好 ましくは50~100重量%、更に好ましくは60~1 00重量%である。高透磁率材料の含有量が前記範囲内 にあると、最上層の磁化の安定化の効果が十分に得られ る。又、高透磁率材料が50重量%未満であると、高透 磁率層としての効果が得られなくなることがあるので好 ましくない。

【0025】なお、この高透磁率材料を含有する層に は、非磁性の粒子を含有していても良い。

【0026】-磁性層に使用されるバインダー-この発明に用いるバインダーとしては、例えば、ポリウ レタン、ポリエステル、塩化ビニル系共重合体等の塩化 ビニル系樹脂等が代表的なものであり、これらの樹脂は -SO3 M、-OSO3 M、-COOMおよび-PO (OM¹)2 から選ばれた少なくとも一種の極性基を有 する繰り返し単位を含むことが好ましい。

子あるいはNa、K、Li等のアルカリ金属を表わし、 またM¹ は水素原子、Na、K、Li等のアルカリ原子 あるいはアルキル基を表わす。上記極性基は強磁性粉末 の分散性を向上させる作用があり、各樹脂中の含有率は 0.1~8.0モル%、好ましくは0.5~6.0モル %である。この含有率が0.1モル%未満であると、強 磁性粉末の分散性が低下し、また含有率が8.0モル%

を超えると、磁性塗料がゲル化し易くなる。なお、前記 各樹脂の重量平均分子量は、15,000~50,00

【0028】結合剤の磁性層における含有率は、強磁性 粉末100重量部に対して通常、10~40重量部、好 ましくは15~30重量部である。結合剤は一種単独に 限らず、二種以上を組み合わせて用いることができる が、この場合、ポリウレタンおよび/またはポリエステ ルと塩化ビニル系樹脂との比は、重量比で通常、90:1 0~10:90であり、好ましくは70:30~30: 70の範囲である。

【0029】この発明に結合剤として用いられる極性基 含有塩化ビニル系共重合体は、たとえば塩化ビニルービ ニルアルコール共重合体など、水酸基を有する共重合体 と下記の極性基および塩素原子を有する化合物との付加 反応により合成することができる.

C 1 — CH_2 CH_2 SO_3 M, C 1 — CH_2 CH_2 OSO_3 M, C 1 — CH_2 COOM $C1-CH_2-P(=0)(OM^1)_2$

これらの化合物から C1-CH2 CH2 SO3 Na を例にとり、上記 反応を説明すると、次のようになる。

- ($\rm CH_2\,C(OH)\,H$ -+ C $\rm 1\,CH_2\,CH_2\,SO_3\,Na$ \rightarrow - $\rm CH_2\,C(OCH_2\,CH$ 2SO3Na)H)-.

【0030】また、極性基含有塩化ビニル系共重合体 は、極性基を含む繰り返し単位が導入される不飽和結合 を有する反応性モノマーを所定量オートクレーブ等の反 応容器に仕込み、一般的な重合開始剤、たとえばBPO (ベンゾイルパーオキシド)、AIBN (アゾビスイソ ブチロニトリル)等のラジカル重合開始剤、レドックス 重合開始剤、カチオン重合開始剤などを用いて重合反応 を行なうことにより、得ることができる。

【0031】スルホン酸又はその塩を導入するための反 応性モノマーの具体例としては、ビニルスルホン酸、ア 40 リルスルホン酸、メタクリルスルホン酸、p-スチレン スルホン酸等の不飽和炭化水素スルホン酸及びこれらの 塩を挙げることができる。カルボン酸もしくはその塩を 導入するときは、例えば (メタ) アクリル酸やマレイン 酸等を用い、リン酸もしくはその塩を導入するときは、 例えば (メタ) アクリル酸-2-リン酸エステルを用い ればよい。

【0032】塩化ビニル系共重合体にはエポキシ基が導 入されていることが好ましい。このようにすると、重合 体の熱安定性が向上するからである。エポキシ基を導入 【0027】ただし、上記極性基において、Mは水素原 50 する場合、エポキシ基を有する繰り返し単位の共重合体 7

中における含有率は、1~30モル%が好ましく、1~20モル%がより好ましい。エボキシ基を導入するためのモノマーとしては、たとえばグリシジルアクリレートが好ましい。

【0033】なお、塩化ビニル系共重合体への極性基の 導入技術に関しては、特開昭57-44227号、同5 8-108052号、同59-8127号、同60-1 01161号、同60-235814号、同60-23 8306号、同60-238371号、同62-121 923号、同62-146432号、同62-1464 10 33号等の公報に記載があり、この発明においてもこれ らを利用することができる。

【0034】次に、この発明に用いるポリエステルとポリウレタンの合成について述べる。一般に、ポリエステルはポリオールと多塩基酸との反応により得られる。この公知の方法を用いて、ポリオールと一部に極性基を有する多塩基酸から、極性基を有するポリエステル(ポリオール)を合成することができる。

【0035】極性基を有する多塩基酸の例としては、5 ースルホイソフタル酸、2ースルホイソフタル酸、4ー スルホイソフタル酸、3ースルホフタル酸、5ースルホ イソフタル酸ジアルキル、2ースルホイソフタル酸ジア ルキル、4ースルホイソフタル酸ジアルキル、3ースル ホイソフタル酸ジアルキルおよびこれらのナトリウム 塩、カリウム塩を挙げることができる。

【0036】ポリオールの例としては、トリメチロールプロパン、ヘキサントリオール、グリセリン、トリメチロールエタン、ネオペンチルグリコール、ペンタエリスリトール、エチレングリコール、プロピレングリコール、1,3ーブタンジオール、1,4ーブタンジオール、1,6ーヘキサンジオール、ジエチレングリコール、シクロヘキサンジメタノール等を挙げることができる。なお、他の極性基を導入したポリエステルも公知の方法で合成することができる。

【0037】次に、ポリウレタンに付いて述べる。これは、ポリオールとポリイソシアネートとの反応から得られる。ポリオールとしては、一般にポリオールと多塩基酸との反応によって得られるポリエステルポリオールが使用されている。したがって、極性基を有するポリエステルポリオールを原料として用いれば、極性基を有するポリウレタンを合成することができる。

【0038】ポリイソシアネートの例としては、ジフェニルメタン-4-4′ージイソシアネート(MDI)、ヘキサメチレンジイソシアネート(HMDI)、トリレンジイソシアネート(TDI)、1、5-ナフタレンジイソシアネート(NDI)、トリジンジイソシアネート(TODI)、リジンイソシアネートメチルエステル(LDI)等が挙げられる。

【0039】また、極性基を有するポリウレタンの他の セリウム、酸化マグネシウム、窒化ホウ素などが挙げら 合成方法として、水酸基を有するポリウレタンと極性基 50 れる。研磨剤としては、平均粒子径が0.05~0.6

8

および塩素原子を有する下記の化合物との付加反応も有効である。

C 1 — $CH_2 CH_2 SO_3 M$, C1 — $CH_2 CH_2 OSO_2 M$, C1 — $CH_2 COOM$, C1 — $CH_2 - P(=0) (OM^2)_2$

なお、ポリウレタンへの極性基導入に関する技術としては、特公昭58-41565号、特開昭57-92422号、同57-92423号、同59-8127号、同59-5423号、同59-5424号、同62-121923号等の公報に記載があり、この発明においてもこれらを利用することができる。

【0040】この発明においては、結合剤として下記の樹脂を全結合剤の20重量%以下の使用量で併用することができる。その樹脂としては、重量平均分子量が10,000~200,000である、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、塩化ビニルークリロニトリル共重合体、ブタジエンーアクリロニトリル共重合体、ポリアミド樹脂、ポリビニルブチラール、セルロース誘導体(ニトロセルロース等)、スチレンーブタジエン共重合体、フェノール樹脂、エポキシ樹脂、尿素樹脂、メラミン樹脂、フェノキシ樹脂、シリコーン樹脂、アクリル系樹脂、尿素ホルムアミド樹脂、各種の合成ゴム系樹脂等が挙げられる。【0041】一その他の成分一

この発明では磁性層の品質の向上を図るため、耐久性向上剤、分散剤、研磨剤、帶電防止剤および充填剤などの添加剤をその他の成分として含有させることができる。耐久性向上剤としては、ポリイソシアネートを挙げることができ、ポリイソシアネートとしては、たとえばトリレンジイソシアネート(TDI)等と活性水素化合物との付加体などの芳香族ポリイソシアネートと、ヘキサメチレンジイソシアネート(HMDI)等と活性水素化合物との付加体などの脂肪族ポリイソシアネートがある。なお、前記ポリイソシアネートの重量平均分子量は、1

【0042】分散剤としては、カプリル酸、カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸などの炭素数12~18の脂肪酸;これらのアルカリ金属の塩またはアルカリ土類金属の塩あるいはこれらのアミド;ポリアルキレンオキサイドアルキルリン酸エステル;レシチン;トリアルキルポリオレフィンオキシ第四アンモニウム塩;カルボキシル基およびスルホン酸基を有するアゾ系化合物などを挙げることができる。これらの分散剤は、通常、強磁性粉に対して0.5~5重量%の範囲で用いられる。

00~3,000の範囲にあることが望ましい。

【0043】次に、研磨剤の具体例としては、α-アルミ、溶融アルミナ、酸化クロム、酸化チタン、α-酸化鉄、酸化ケイ素、窒化ケイ素、炭化タングステン、炭化モリブデン、炭化ホウ素、コランダム、酸化亜鉛、酸化セリウム、酸化マグネシウム、窒化ホウ素などが挙げられる。研磨剤としては、平均粒子径が0.05~0.6

 μ mのものが好ましく、 $0.1\sim0.3\mu$ mのものがよ り好ましい。

9

【〇〇44】帯電防止剤としては、カーボンブラック、 グラファイト等の導電性粉末;第四級アミン等のカチオ ン界面活性剤; スルホン酸、硫酸、リン酸、リン酸エス テル、カルボン酸等の酸基を含むアニオン界面活性剤; アミノスルホン酸等の両性界面活性剤;サポニン等の天 然界面活性剤などを挙げることができる。上述した帯電 防止剤は、通常、結合剤に対して0.01~40重量% の範囲で添加される。

【0045】-磁気記録媒体の製造-

この発明の磁気記録媒体は、磁性層の塗設を、下層が湿 潤状態にあるときにする所謂ウエットーオンーウエット 方式で塗設するのが好ましい。このウエットーオンーウ エット方式は、公知の重層構造型の磁気記録媒体の製造 に使用される方法を適宜に採用することができる。たと えば、一般的には強磁性粉、結合剤、分散剤、潤滑剤、 研磨剤、帯電防止剤等と溶媒とを混練して高濃度磁性塗 料を調製し、次いでこの高濃度磁性塗料を希釈して磁性 塗料を調製した後、この磁性塗料を非磁性支持体の表面 に塗布する。

【0046】上記溶媒としては、たとえばアセトン、メ チルエチルケトン (MEK)、メチルイソブチルケトン (MIBK)、シクロヘキサノン等のケトン系;メタノ ール、エタノール、プロパノール等のアルコール類;酢 酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル類;テ トラヒドロフラン等の環状エーテル類;メチレンクロラ イド、エチレンクロライド、四塩化炭素、クロロホル ム、ジクロルベンゼン等のハロゲン化炭化水素などを用 いることができる。

【0047】磁性層形成成分の混練分散にあたっては、 各種の混練分散機を使用することができる。この混練分 散機としては、たとえば二本ロールミル、三本ロールミ ル、ボールミル、ペブルミル、コボルミル、トロンミ ル、サンドミル、サンドグラインダー、Sqegvariアトラ イター、高速インペラー分散機、高速ストーンミル、高 速度衝撃ミル、ディスパー、高速ミキサー、ホモジナイ ザー、超音波分散機、オープンニーダー、連続ニーダ ー、加圧ニーダー等が挙げられる。上記混練分散機のう ち、O. O5~O. 5KW (磁性粉1Kg当たり)の消 40 費電力負荷を提供することのできる混練分散機は、加圧 ニーダー、オープンニーダー、連続ニーダー、二本ロー ルミル、三本ロールミルである。

【0048】非磁性支持体上に、高透磁率材料を含有す る層および磁性層を塗布するには、具体的には、図1に 示すように、まず供給ロール32から繰出したフィルム 状支持体1に、エクストルージョン方式の押し出しコー ター10、11により、磁性層2、4の各塗料をウェッ ト・オン・ウェット方式で重層塗布した後、配向用磁石 または垂直配向用磁石33に通過し、乾燥器34に導入 50 着性も向上する。この結果、特に高密度記録のために高

10

し、ここで上下に配したノズルから熱風を吹き付けて乾 燥する。次に、乾燥した各塗布層付きの支持体1をカレ ンダーロール38の組合せからなるスーパーカレンダー 装置37に導き、ここでカレンダー処理した後に、巻き 取りロール39に巻き取る。このようにして得られた磁 性フィルムを所望幅のテープ状に裁断してたとえば8m mビデオカメラ用磁気記録テープを製造することができ る。

【0049】上記の方法において、各塗料は、図示しな 10 いインラインミキサーを通して押し出しコーター10、 11へと供給してもよい。なお、図中、矢印Dは非磁性 ベースフィルムの搬送方向を示す。押し出しコーター1 0、11には夫々、液溜まり部13、14が設けられ、 各コーターからの塗料をウェット・オン・ウェット方式 で重ねる。即ち、下層磁性層用塗料の塗布直後(未乾燥 状態のとき) に上層磁性層塗料を重層塗布する。前記コ ーターヘッドは、図2に示した(ウ)のヘッドが本願発 明においては好ましい。

【0050】上記塗料に配合される溶媒あるいはこの塗 料の塗布時の希釈溶媒としては、アセトン、メチルエチ ルケトン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノン 等のケトン類:メタノール、エタノール、プロパノー ル、ブタノール等のアルコール類;酢酸メチル、酢酸エ チル、酢酸プチル、乳酸エチル、エチレングリコールセ ノアセテート等のエステル類;グリコールジメチルエー テル、グリコールモノエチルエーテル、ジオキサン、テ トラヒドロフラン等のエーテル類;ベンゼン、トルエ ン、キシレン等の芳香族炭化水素;メチレンクロライ ド、エチレンクロライド、四塩化炭素、クロロホルム、 30 ジクロルベンゼン等のハロゲン化炭化水素等のものが使 用できる。これらの各種の溶媒は単独で使用することも できるし、またそれらの二種以上を併用することもでき る。前記配向磁石あるいは垂直配向用磁石における磁場 は、20~5、000ガウス程度であり、乾燥器による 乾燥温度は約30~120℃であり、乾燥時間は約0. 1~10分間程度である。

【0051】なお、ウェットーオンーウェット方式で は、リバースロールと押し出しコーターとの組み合わ せ、グラビアロールと押し出しコーターとの組み合わせ なども使用することができる。さらにはエアドクターコ ーター、ブレードコーター、エアナイフコーター、スク ィズコーター、含浸コーター、トランスファロールコー ター、キスコーター、キャストコーター、スプレイコー ター等を組み合わせることもできる。

【0052】このウェットーオンーウェット方式におる 重層塗布においては、最上層の下側に位置する層が湿潤 状態になったままで上層の磁性層を塗布するので、下層 の表面(即ち、最上層との境界面)が滑らかになるとと もに最上層の表面性が良好になり、かつ、上下層間の接